JP2000075487

Title: POSITIVE TYPE PHOTORESIST COMPOSITION

Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a positive type photoresist compsn. excellent in the shape of pattern profile and having high dry etching resistance, high senditivity, high resolving power and improved heat resistance by incorporating a compd. having a specified acid decomposable group. SOLUTION: The photoresist compsn. contains a compd. which has a group of the formula, is decomposed by the action of an acid and increases its solubility to an alkali developer, a resin insoluble in water but soluble in an aq. alkali soln. and a compd. which generates the acid when irradiated with active light or radiation. In the formula, R1 and R2 may be the same or different and are each H or 1-4C alkyl, W is a divalent org. group and R3 is chain alkyl which may have a substituent, cycloalkyl, aryl or aralkyl. The resin is decomposed by the action of the acid and increases its solubility to the alkali developer.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-75487 (P2000-75487A)

(43)公開日 平成12年3月14日(2000.3.14)

(51) Int.Cl. ⁷		離別記号	FΙ			テーマコード(<u>参考</u>)
G03F	7/039	601	C 0 3 F	7/039	601	2H025
	7/004	501		7/004	501	
H 0 1 L	21/027		H 0 1 L	21/30	502R	

審査請求 未請求 請求項の数2 〇L (全 61 頁)

(21)出顧番号	特願平10-240537	(71)出願人	000005201
			富士写真フイルム株式会社
(22)出顧日	平成10年8月26日(1998.8.%)		神奈川県南足柄市中沼210番地
		(72)発明者	藤森 亨
			静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写
			真フイルム株式会社内
		(72)発明者	丹 史郎
			静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写
			真フイルム株式会社内
		(74)代理人	100073874
			弁理士 萩野 平 (外4名)
		Fターム(参	考) 2H025 AA01 AA02 AA03 AA09 AA10
			AB15 AB16 AC04 AC08 AD03
			BEOO CB52 CC20

(54) 【発明の名称】 ポジ型フォトレジスト組成物

(57)【要約】

【課題】 パターンプロファイルの形状が優れ、高感度で高解像力を有し、且つ耐熱性に優れる、化学増幅型ポジ型フォトレジスト組成物を提供する。

【解決手段】 (a)特定の構造の基を有する、酸の作用により分解し、アルカリ現像液に対する溶解性が増大する化合物、(b)水に不溶でアルカリ水溶液に可溶な樹脂、及び(c)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有するポジ型フォトレジスト組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a)下記一般式(I)で示される基を有する、酸の作用により分解し、アルカリ現像液に対する溶解性が増大する化合物、(b)水に不溶でアルカリ水溶液に可溶な樹脂、及び(c)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有することを特徴とするポジ型フォトレジスト組成物。

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
 & R_1 \\
 & C \\
 & R_2
 \end{array}$$

(式(I)中、 R_1 、 R_2 は、同一でも異なっていてもよく、水素原子、炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表し、Wは2価の有機基を表し、 R_3 は置換基を有してもよい鎖状アルキル基、置換基を有してもよいアリール基、置換基を有してもよいアラルキル基を表す。)

【請求項2】 上記(b)の水に不溶でアルカリ水溶液に可溶な樹脂が、(d)酸の作用により分解し、アルカリ現像液に対する溶解性が増大する樹脂であることを特徴とする請求項1に記載のポジ型フォトレジスト組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体集積回路素子、集積回路製造用マスク、プリント配線板、液晶パネルなどの製造に用いるポジ型フォトレジスト組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】ポジ型フォトレジスト組成物として、米国特許第4,491,628号明細書、欧州特許第29,139号明細書等に記載されている化学増幅系レジスト組成物がある。化学増幅型ポジレジスト組成物は、遠紫外光などの放射線の照射により露光部に酸を生成させ、この酸を触媒とする反応によって、活性放射線の照射部と非照射部の現像液に対する溶解性を変化させパターンを基板上に形成させるパターン形成材料である。

【0003】上記化学増幅型ポジレジスト組成物は、アルカリ可溶性樹脂、放射線露光によつて酸を発生する化合物(光酸発生剤)、及び酸分解性基を有するアルカリ可溶性樹脂に対する溶解阻止化合物から成る3成分系と、酸との反応により分解しアルカリ可溶となる基を有する樹脂と光酸発生剤からなる2成分系、更に酸との反応により分解しアルカリ可溶となる基を有する樹脂、酸分解性基を有する低分子溶解阻止化合物、及び光酸発生剤から成るハイブリット系に大別できる。

【0004】特開平2-19847号公報にはポリ(p-ヒドロキシスチレン)のフェノール性ヒドロキシル基を全部あるいは部分的にテトラヒドロピラニル基で保護

した樹脂を含有することを特徴とするレジスト組成物が開示されている。特開平4-219757号公報には同様にポリ(pーヒドロキシスチレン)のフェノール性ヒドロキシル基の20~70%がアセタール基で置換された樹脂を含有することを特徴とするレジスト組成物が開示されている。更に特開平5-249682号公報にも同様のアセタール保護された樹脂を用いたフォトレジスト組成物が示されている。また特開平8-123032号公報にはアセタール基で置換された基を含む三元共重合体を用いたフォトレジスト組成物が示されている。更に、特開平8-253534号公報にはアセタール基で置換された基を含む、部分架橋ポリマーを用いたフォトレジスト組成物が示されている。

【0005】また、特開平8-15864号公報には、 樹脂成分が、水酸基の10から60モル%がセーブトキ シカルボニルオキシ基で置換されたポリヒドロキシスチ レンと、水酸基の10~60モル%がエトキシエトキシ 基等で置換されたポリヒドロキシスチレンとの混合物で あるポジ型レジスト組成物が開示されている。

【0006】さらに、特開平9-319092号公報において、オキシ連結を導入したアセタール基を導入した樹脂が定在波低減効果などに効果があるとして開示されている。

【0007】一方、3成分系のフォトレジスト組成物としては、特開平6-167811号公報において、アルコキシカルボニルアルキル基で置換された低分子化合物を用いたものなどが開示されている。

【0008】しかしながら、これらの酸分解性基を有する樹脂を用いた2成分系のフォトレジスト組成物及び従来の酸分解基を有する化合物を用いた3成分系フォトレジスト組成物は、耐熱性が低いという問題を有しており改良が望まれていた。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、パターンプロファイルの形状が優れ、ドライエッチング耐性が高く、高感度で高解像力を有し、且つ耐熱性の良好な、優れた化学増幅型ポジ型フォトレジスト組成物を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者は、かかる現状に鑑み、鋭意検討した結果、特定の構造の酸分解性基を有する化合物を有するポジ型フォトレジスト組成物を用いることで、上記目的が達成され、本発明を完成するに到った。すなわち、本発明に係るポジ型フォトレジスト組成物は下記構成である。

(1)(a)下記一般式(I)で示される基を有する、酸の作用により分解し、アルカリ現像液に対する溶解性が増大する化合物、(b)水に不溶でアルカリ水溶液に可溶な樹脂、及び(c)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有することを特徴とするポジ

型フォトレジスト組成物。

[0011]

【化2】

$$- O - C - O - W - O - R_3$$

$$R_2$$
(I)

【0012】(式(I)中、 R_1 、 R_2 は、同一でも異なっていてもよく、水素原子、炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表し、Wは2価の有機基を表し、 R_3 は置換基を有してもよい鎖状アルキル基、置換基を有してもよいアリール基、置換基を有してもよいアラルキル基を表す。)

【0013】(2)上記(b)の水に不溶でアルカリ水溶液に可溶な樹脂が、(d)酸の作用により分解し、アルカリ現像液に対する溶解性が増大する樹脂であることを特徴とす前記(1)に記載のポジ型フォトレジスト組成物。

[0014]

【発明の実施の形態】以下本発明を詳細に説明する。一 般式(I)におけるR₁、R₂のアルキル基としては、 メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル 基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、 t-ブチル基等の炭素数1~4個のアルキル基が挙げら れる。Wにおける2価の有機基としては、好ましくは置 換基を有していてもよい、直鎖、分岐あるいは環状のア ルキレン基、アリーレン基、ヘテロアリーレン基、アラ ルキレン基並びに、-S-、-C(=O)-、-N(R $_4$) - $_{\text{N}}$ -SO- $_{\text{N}}$ -SO $_2$ - $_{\text{N}}$ -CO $_2$ - $_{\text{N}}$ -N (R 4)SO2 -あるいはこれらの基を2つ以上組み合わせ た2価の基を挙げることができる。ここでR4 は水素原 子又はアルキル基(アルキル基の具体例としては上記R 」と同様のものが挙げられる)を挙げることができる。 【0015】上記R。の鎖状アルキル基は、好ましくは 炭素数1~25、さらに好ましくは1~20であり、直 鎖状であっも分岐状であってもよく、例えば、メチル 基、エチル基、n-プロピル基、i-プロピル基、n-ブチル基、iーブチル基、tーブチル基、nーペンチル 基、i-ペンチル基、n-ヘキシル基、i-ヘキシル 基、t-ヘキシル基、n-ヘプチル基、i-ヘプチル 基、t-ヘプチル基、n-オクチル基、i-オクチル 基、tーオクチル基、nーノニル基、iーノニル基、t - ノニル基、n - デシル基、i - デシル基、t - デシル 基、n-ウンデシル基、i-ウンデシル基、n-ドデシ ル基、iードデシル基、nートリデシル基、iートリデ シル基、n-テトラデシル基、i-テトラデシル基、n -ペンタデシル基、i-ペンタデシル基、n-ヘキサデ シル基、i-ヘキサデシル基、n-ヘプタデシル基、i ーヘプタデシル基、n-オクタデシル基、i-オクタデ シル基、n-ノナデシル基、i-ノナデシル基等を挙げ

ることができる。

【0017】上記R3のアリール基としては、好ましく は炭素数6~30、さらに好ましくは6~25であり、 例えば、フェニル基、トリル基、キシリル基、エチルフ ェニル基、プロピルフェニル基、メトキシフェニル基、 エトキシフェニル基、プロピルオキシフェニル基、4-シクロペンチルフェニル基、4-シクロヘキシルフェニ ル基、4-シクロヘプテニルフェニル基、4-シクロオ クタニルフェニル基、2-シクロペンチルフェニル基、 2-シクロヘキシルフェニル基、2-シクロヘプテニル フェニル基、2-シクロオクタニルフェニル基、3-シ クロペンチルフェニル基、3-シクロヘキシルフェニル 基、3-シクロヘプテニルフェニル基、3-シクロオク タニルフェニル基、4-シクロペンチルオキシフェニル 基、4-シクロヘキシルオキシフェニル基、4-シクロ ヘプテニルオキシフェニル基、4-シクロオクタニルオ キシフェニル基、2-シクロペンチルオキシフェニル 基、2-シクロヘキシルオキシフェニル基、2-シクロ ヘプテニルオキシフェニル基、2-シクロオクタニルオ キシフェニル基、3-シクロペンチルオキシフェニル 基、3-シクロヘキシルオキシフェニル基、3-シクロ ヘプテニルオキシフェニル基、3-シクロオクタニルオ キシフェニル基、4-n-ペンチルフェニル基、4-n -ヘキシルフェニル基、4-n-ヘプテニルフェニル 基、4-n-オクタニルフェニル基、2-n-ペンチル フェニル基、2-n-ヘキシルフェニル基、2-n-ヘ プテニルフェニル基、2-n-オクタニルフェニル基、 3-n-ペンチルフェニル基、3-n-ヘキシルフェニ ル基、3-n-ヘプテニルフェニル基、3-n-オクタ ニルフェニル基、2、6-ジーイソプロピルフェニル 基、2、3-ジーイソプロピルフェニル基、2、4-ジ -イソプロピルフェニル基、3,4-ジ-イソプロピル フェニル基、3,6ージーセーブチルフェニル基、2, 3-ジーt-ブチルフェニル基、2,4-ジーt-ブチ ルフェニル基、3,4-ジーセーブチルフェニル基、

2,6-ジーn-ブチルフェニル基、2,3-ジーn-ブチルフェニル基、2,4-ジ-n-ブチルフェニル 基、3,4-ジーn-ブチルフェニル基、2,6-ジー i-ブチルフェニル基、2,3-ジーi-ブチルフェニ ル基、2,4-ジーi-ブチルフェニル基、3,4-ジ -i-7チルフェニル基、2、6-ジーt-アミルフェ ニル基、2,3-ジーセーアミルフェニル基、2,4-ジーセーアミルフェニル基、3,4-ジーセーアミルフ ェニル基、2, $6-\tilde{y}-i-r$ ミルフェニル基、2, 3-ジーi-アミルフェニル基、2,4-ジーi-アミル フェニル基、3,4-ジーi-アミルフェニル基、2, 6-ジーn-ペンチルフェニル基、2,3-ジーn-ペ ンチルフェニル基、2,4-ジーn-ペンチルフェニル 基、3,4-ジーn-ペンチルフェニル基、4-アダマ ンチルフェニル基、2-アダマンチルフェニル基、4-イソボロニルフェニル基、3-イソボロニルフェニル 基、2-イソボロニルフェニル基、4-シクロペンチル オキシフェニル基、4-シクロヘキシルオキシフェニル 基、4-シクロヘプテニルオキシフェニル基、4-シク ロオクタニルオキシフェニル基、2-シクロペンチルオ キシフェニル基、2-シクロヘキシルオキシフェニル 基、2-シクロヘプテニルオキシフェニル基、2-シク ロオクタニルオキシフェニル基、3-シクロペンチルオ キシフェニル基、3-シクロヘキシルオキシフェニル 基、3-シクロヘプテニルオキシフェニル基、3-シク ロオクタニルオキシフェニル基、4-n-ペンチルオキ シフェニル基、4-n-ヘキシルオキシフェニル基、4 - n - ヘプテニルオキシフェニル基、4 - n - オクタニ ルオキシフェニル基、2-n-ペンチルオキシフェニル 基、2-n-ヘキシルオキシフェニル基、2-n-ヘプ テニルオキシフェニル基、2-n-オクタニルオキシフ ェニル基、3-n-ペンチルオキシフェニル基、3-n -ヘキシルオキシフェニル基、3-n-ヘプテニルオキ シフェニル基、3-n-オクタニルオキシフェニル基、 2,6-ジーイソプロピルオキシフェニル基、2,3-ジーイソプロピルオキシフェニル基、2,4-ジーイソ プロピルオキシフェニル基、3,4-ジーイソプロピル オキシフェニル基、2,6-ジーt-ブチルオキシフェ ニル基、2、3-ジーt-ブチルオキシフェニル基、 2, 4-ジ-t-ブチルオキシフェニル基、<math>3, 4-ジ-t-ブチルオキシフェニル基、2,6-ジ-n-ブチ ルオキシフェニル基、2,3-ジ-n-ブチルオキシフ ェニル基、2,4-ジーn-ブチルオキシフェニル基、 3, 4-ジ-n-ブチルオキシフェニル基、2, 6-ジ- i - ブチルオキシフェニル基、2,3-ジ-i-ブチ ルオキシフェニル基、2,4-ジ-i-ブチルオキシフ ェニル基、3,4-ジ-i-ブチルオキシフェニル基、 2,6-ジーセーアミルオキシフェニル基、2,3-ジ - t - アミルオキシフェニル基、2,4-ジーt - アミ ルオキシフェニル基、3,4-ジーt-アミルオキシフ

ェニル基、2,6ージーiーアミルオキシフェニル基、2,3ージーiーアミルオキシフェニル基、2,4ージーiーアミルオキシフェニル基、3,4ージーiーアミルオキシフェニル基、2,6ージーnーペンチルオキシフェニル基、2,3ージーnーペンチルオキシフェニル基、3,4ージーnーペンチルオキシフェニル基、4ーアダマンチルオキシフェニル基、3ーアダマンチルオキシフェニル基、3ーアダマンチルオキシフェニル基、4ーイソボロニルオキシフェニル基、3ーイソボロニルオキシフェニル基、3ーイソボロニルオキシフェニル基、5が挙げられこれらは上記範囲内であればさらに置換しても良く上記例以外の置換基に限定しない。

【0018】R3ののアラルキル基としては、好ましく は炭素数7~30、さらに好ましくは7~25であり、 例えば、フェニルエチル基、トリルフェニルエチル基、 キシリルフェニルエチル基、エチルフェニルエチル基、 プロピルフェニルエチル基、4-シクロペンチルフェニ ルエチル基、4-シクロヘキシルフェニルエチル基、4 ーシクロヘプテニルフェニルエチル基、4-シクロオク タニルフェニルエチル基、2-シクロペンチルフェニル エチル基、2-シクロヘキシルフェニルエチル基、2-シクロヘプテニルフェニルエチル基、2-シクロオクタ ニルフェニルエチル基、3-シクロペンチルフェニルエ チル基、3ーシクロヘキシルフェニルエチル基、3ーシ クロヘプテニルフェニルエチル基、3-シクロオクタニ ルフェニルエチル基、4-シクロペンチルオキシフェニ ルエチル基、4-シクロヘキシルオキシフェニルエチル 基、4-シクロヘプテニルオキシフェニルエチル基、4 ーシクロオクタニルオキシフェニルエチル基、2ーシク ロペンチルオキシフェニルエチル基、2-シクロヘキシ ルオキシフェニルエチル基、2-シクロヘプテニルオキ シフェニルエチル基、2-シクロオクタニルオキシフェ ニルエチル基、3-シクロペンチルオキシフェニルエチ ル基、3-シクロヘキシルオキシフェニルエチル基、3 ーシクロヘプテニルオキシフェニルエチル基、3ーシク ロオクタニルオキシフェニルエチル基、4-n-ペンチ ルフェニルエチル基、4-n-ヘキシルフェニルエチル 基、4-n-ヘプテニルフェニルエチル基、4-n-オ クタニルフェニルエチル基、2-n-ペンチルフェニル エチル基、2-n-ヘキシルフェニルエチル基、2-n -ヘプテニルフェニルエチル基、2-n-オクタニルフ ェニルエチル基、3-n-ペンチルフェニルエチル基、 3-n-ヘキシルフェニルエチル基、3-n-ヘプテニ ルフェニルエチル基、3-n-オクタニルフェニルエチ ル基、2、6-ジーイソプロピルフェニルエチル基、 2, 3-ジーイソプロピルフェニルエチル基、2, 4-ジーイソプロピルフェニルエチル基、3,4-ジーイソ プロピルフェニルエチル基、2,6-ジ-t-ブチルフ ェニルエチル基、2,3-ジーt-ブチルフェニルエチ

ル基、2,4-ジーセーブチルフェニルエチル基、3, 4-ジーt-ブチルフェニルエチル基、2,6-ジーn -ブチルフェニルエチル基、2,3-ジ-n-ブチルフ ェニルエチル基、2,4-ジーn-ブチルフェニルエチ ル基、3,4-ジーn-ブチルフェニルエチル基、2, $6-\tilde{y}-\tilde{i}-\tilde{y}$ チルフェニルエチル基、2、3- $\tilde{y}-\tilde{i}$ -ブチルフェニルエチル基、2,4-ジーi-ブチルフ ェニルエチル基、3,4-ジ-i-ブチルフェニルエチ ル基、2,6-ジーセーアミルフェニルエチル基、2, 3-ジーt-アミルフェニルエチル基、2,4-ジーt -アミルフェニルエチル基、3,4-ジーt-アミルフ ェニルエチル基、2,6-ジ-i-アミルフェニルエチ ル基、2, 3-ジ-i-rミルフェニルエチル基、2, 4-ジーi-アミルフェニルエチル基、3,4-ジーi -アミルフェニルエチル基、2,6-ジ-n-ペンチル フェニルエチル基、2,3-ジ-n-ペンチルフェニル エチル基、2,4-ジーn-ペンチルフェニルエチル 基、3,4-ジ-n-ペンチルフェニルエチル基、4-アダマンチルフェニルエチル基、3-アダマンチルフェ ニルエチル基、2-アダマンチルフェニルエチル基、4 -イソボロニルフェニルエチル基、3-イソボロニルフ ェニルエチル基、2-イソボロニルフェニルエチル基、 4-シクロペンチルオキシフェニルエチル基、4-シク ロヘキシルオキシフェニルエチル基、4-シクロヘプテ ニルオキシフェニルエチル基、4-シクロオクタニルオ キシフェニルエチル基、2-シクロペンチルオキシフェ ニルエチル基、2-シクロヘキシルオキシフェニルエチ ル基、2-シクロヘプテニルオキシフェニルエチル基、 2-シクロオクタニルオキシフェニルエチル基、3-シ クロペンチルオキシフェニルエチル基、3-シクロヘキ シルオキシフェニルエチル基、3-シクロヘプテニルオ キシフェニルエチル基、3-シクロオクタニルオキシフ ェニルエチル基、4-n-ペンチルオキシフェニルエチ ル基、4-n-ヘキシルオキシフェニルエチル基、4n-ヘプテニルオキシフェニルエチル基、4-n-オク タニルオキシフェニルエチル基、2-n-ペンチルオキ シフェニルエチル基、2-n-ヘキシルオキシフェニル エチル基、2-n-ヘプテニルオキシフェニルエチル 基、2-n-オクタニルオキシフェニルエチル基、3n-ペンチルオキシフェニルエチル基、3-n-ヘキシ ルオキシフェニルエチル基、3-n-ヘプテニルオキシ フェニルエチル基、3-n-オクタニルオキシフェニル エチル基、2,6-ジーイソプロピルオキシフェニルエ チル基、2、3-ジーイソプロピルオキシフェニルエチ ル基、2,4-ジーイソプロピルオキシフェニルエチル 基、3、4一ジーイソプロピルオキシフェニルエチル 基、2,6-ジーセーブチルオキシフェニルエチル基、 2,3-ジーt-ブチルオキシフェニルエチル基、2, 4-ジーt-ブチルオキシフェニルエチル基、3,4-ジーtーブチルオキシフェニルエチル基、2,6-ジー

n-ブチルオキシフェニルエチル基、2,3-ジ-n-ブチルオキシフェニルエチル基、2,4-ジーn-ブチ ルオキシフェニルエチル基、3,4-ジーn-ブチルオ キシフェニルエチル基、2,6-ジ-i-ブチルオキシ フェニルエチル基、2,3-ジーi-ブチルオキシフェ ニルエチル基、2, 4-ジ-i-ブチルオキシフェニル エチル基、3,4-ジ-i-ブチルオキシフェニルエチ ル基、2,6-ジーt-アミルオキシフェニルエチル 基、2,3-ジーセーアミルオキシフェニルエチル基、 2, 4-ジーt-アミルオキシフェニルエチル基、3, 4-ジーt-アミルオキシフェニルエチル基、2, 6-ジーi-アミルオキシフェニルエチル基、2,3-ジー i-アミルオキシフェニルエチル基、2,4-ジ-i-アミルオキシフェニルエチル基、3,4-ジーi-アミ ルオキシフェニルエチル基、2,6-ジーn-ペンチル オキシフェニルエチル基、2,3-ジ-n-ペンチルオ キシフェニルエチル基、2,4-ジ-n-ペンチルオキ シフェニルエチル基、3,4-ジ-n-ペンチルオキシ フェニルエチル基、4-アダマンチルオキシフェニルエ チル基、3-アダマンチルオキシフェニルエチル基、2 - アダマンチルオキシフェニルエチル基、4-イソボロ ニルオキシフェニルエチル基、3-イソボロニルオキシ フェニルエチル基、2-イソボロニルオキシフェニルエ チル基、あるいは、上記アルキルがメチル基、プロピル 基、ブチル基などに置き換えたもの等が挙げられる。

【0019】また、上記基の更なる置換基としては、水 酸基、ハロゲン原子(フツ素、塩素、臭素、ヨウ素)、 ニトロ基、シアノ基、上記のアルキル基、メトキシ基、 エトキシ基、ヒドロキシエトキシ基、プロポキシ基、ヒ ドロキシプロポキシ基、n-ブトキシ基、イソブトキシ 基、sec-ブトキシ基、t-ブトキシ基等のアルコキ シ基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等 のアルコキシカルボニル基、ベンジル基、フエネチル 基、クミル基等のアラルキル基、アラルキルオキシ基、 ホルミル基、アセチル基、ブチリル基、ベンゾイル基、 シアナミル基、バレリル基等のアシル基、ブチリルオキ シ基等のアシロキシ基、上記のアルケニル基、ビニルオ キシ基、プロペニルオキシ基、アリルオキシ基、ブテニ ルオキシ基等のアルケニルオキシ基、上記のアリール 基、フエノキシ基等のアリールオキシ基、ベンゾイルオ キシ基等のアリールオキシカルボニル基を挙げることが できる。

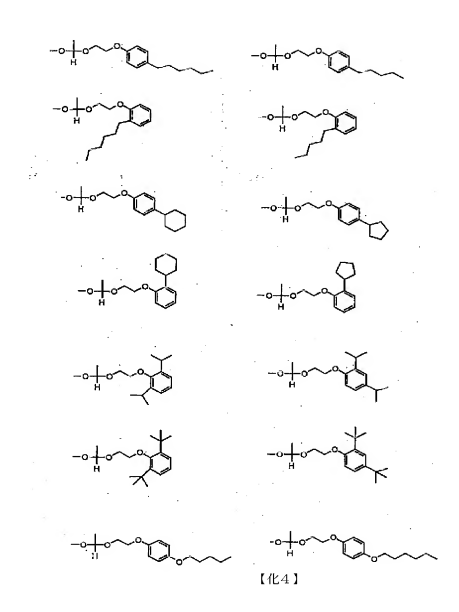
【0020】R₃の置換基としては、好ましくは炭素数6~25のアリール基又は炭素数7~25のアラルキル基である。これらの置換基はさらに置換基を有してもよく、置換アリール基や置換アラルキル基の炭素数がこの範囲内であればよい。

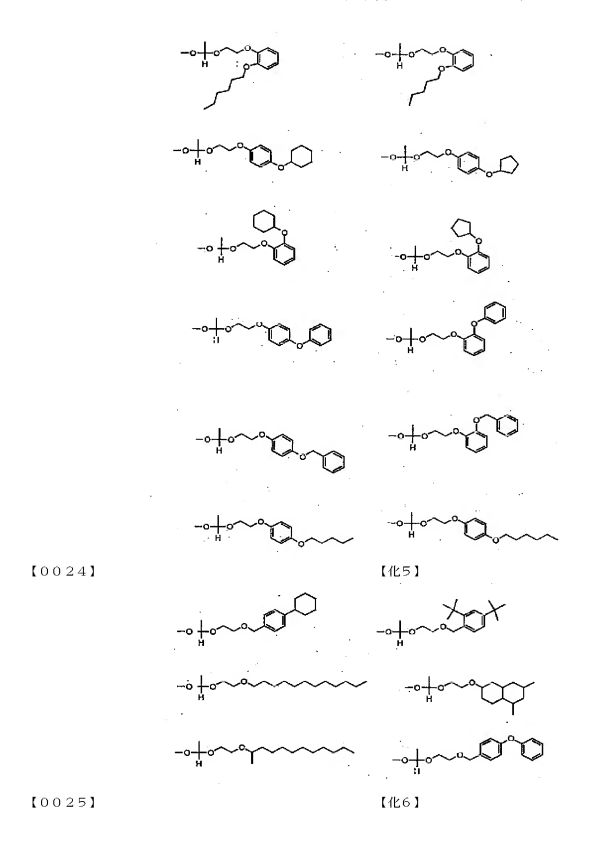
【0021】一般式(I)で示される基の具体例を以下に示すが、これらに限定されるものではない。

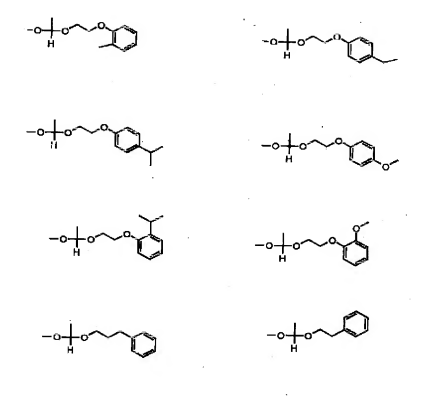
[0022]

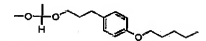
【化3】

[0023]

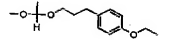








【0026】以下、(d)酸の作用により分解し、アル カリ現像液に対する溶解性が増大する樹脂(ポリマー型 溶解阻止化合物)について説明する。本発明におけるポ リマー型溶解阻止化合物とは、モノマーを重合して得ら れる化合物に、酸分解性基を導入した構造を有し、酸の 作用によりアルカリ可溶性となる化合物のことである。 ポリマー型溶解阻止化合物としては、樹脂の主鎖又は側 鎖、あるいは、主鎖及び側鎖の両方に、酸分解性記を導 入した樹脂である。この内、酸分解性基を側鎖に有する 樹脂がより好ましい。酸分解性基として好ましい基は、 -COOA⁰、-O-B⁰基であり、更にこれらを含む 基としては、-R⁰ -COOA⁰ 、又は-Ar-O-B ⁰ で示される基があげられる。ここでA⁰ は、−C(R 01) (R^{02}) (R^{03}) -Si (R^{01}) (R^{02}) (R⁰³) もしくは-C(R⁰⁴)(R⁰⁵)-O-R⁰⁶基を 示す。B0は、-A0又は-CO-O-A0基を示す $(R^0 \setminus R^{01} \sim R^{06} \setminus \mathcal{B}UA r は後述のものと同義)$ 。 酸分解性基として好ましくは、シリルエーテル基、クミ ルエーテル基、アセタール基、テトラヒドロピラニルエ



ーテル基、テトラヒドロピラニルエステル基、第3級のアルキルエステル基、第3級のアルキルカルボネート基等である。更に好ましくは、第3級アルキルエステル基、第3級アルキルカーボネート基、クミルエステル基、アセタール基、テトラヒドロピラニルエーテル基である。次に、これら酸分解性基が側鎖として結合する場合の母体樹脂としては、側鎖に一〇日もしくは一〇〇〇日、好ましくは一〇〇〇日、好ましくは一〇〇〇日、好ましくは一〇〇〇日もしくは一〇〇〇日を大好ましては、例道に一〇日もしくは一〇〇〇日を大好ましては、後述する酸分解性基を含有していないアルカリ可溶性樹脂を挙げることができる。

【0027】本発明において好ましい母体樹脂としては、フェノール性水酸基を有するアルカリ可溶性樹脂である。本発明に用いられるフェノール性水酸基を有するアルカリ可溶性樹脂は、o-、m-又はp-ヒドロキシスチレンと言う)、あるいはo-、m-又はp-ヒドロキシー $\alpha-$ メチルスチレン(これらを総称してヒドロキシー $\alpha-$ メチルスチレンと言う)に相当する繰り返し単位を少なくと

も30モル%、好ましくは50モル%以上含有する共重合体またはそのホモポリマー、あるいは該単位のベンゼン核が部分的に水素添加された樹脂であることが好ましく、pーヒドロキシスチレンホモポリマーがより好ましい。上記共重合体を共重合により調製するためのヒドロキシスチレン及びヒドロキシーαーメチルスチレン以外のモノマーとしては、アクリル酸エステル類、メタクリルアミド類、アクリロニトリル、無水マレイン酸、スチレン、αーメチルスチレン、アセトキシスチレンがより好ましい。

【0028】本発明では、このような樹脂中における酸分解性基を有する繰り返し単位の含有量としては、全繰り返し単位に対して5モル%~50モル%が好ましく、より好ましくは5モル%~30モル%である。

【0029】本発明において上記のポリマー型溶解阻止 化合物中には、一般に使用される酸分解性基を含有して も、本明細書に記載の一般式(I)で示される基を含有 しても、さらに複数の基を含有してもよい。

【0030】酸分解性基を含有する樹脂は、対応するビニルエーテルを合成し、テトラヒドロフランなどの適当な溶媒に溶解したフェノール性水酸基含有アルカリ可溶性樹脂と既知の方法により反応させることで得ることができる。反応は、通常酸性の触媒、好ましくは、酸性イオン交換樹脂や、塩酸、pートルエンスルホン酸あるいは、ピリジニウムトシレートのような塩の存在下実施される。対応する上記ビニルエーテルは、クロロエチルビニルエーテルのような活性な原科から、求核置換反応などの方法により合成することができる。

【0031】酸分解性基を含有する重量平均分子量は3000~8000のが好ましく、より好ましくは7000~50000である。分子量分布(Mw/Mn)の範囲は、1.01~4.0であり、好ましくは1.05~3.00とである。このような分子量分布のポリマーを得るにはアニオン重合、ラジカル重合などの手法を用いることが好ましい。

【0032】このようなポリマー型溶解阻止化合物の具体的構造を以下に例示するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0033】

【化7】

【0034】 【化8】

【0035】 【化9】

$$\begin{array}{c} & & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

【0036】 【化10】

【化12】

【0040】次に、(a)一般式(I)で示される基を有する、酸の作用により分解し、アルカリ現像液に対する溶解性が増大する化合物(非ポリマー型溶解阻止化合物)について説明する。非ポリマー型溶解阻止化合物としては、好ましくは3000以下の一定の分子量を有し、単一の構造を有する化合物に上記一般式(I)で示される基を導入した構造を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性となる化合物のことである。本発明に使用される上記非ポリマー型溶解阻止化合物は、酸分解性基として上記一般式(I)で示される基を少なくとも1種有するものである。各化合物中、酸分解性基はそれぞれその構造中に少なくとも2個存在し、該酸分解性基間の距離が最も離れた位置において、酸分解性基を除く結合原子を少なくとも10個、好ましくは少なくとも11個、更に好ましくは少なくとも12個経由する化合物、又は酸

分解性基を少なくとも3個有し、該酸分解性基間の距離が最も離れた位置において、酸分解性基を除く結合原子を少なくとも9個、好ましくは少なくとも10個、更に好ましくは少なくとも11個経由する化合物を使用するのが有利である。

【 O O 4 1 】非ポリマー型溶解阻止化合物は、アルカリ 可溶性樹脂のアルカリへの溶解性を抑制し、露光を受けると発生する酸により酸分解性基が脱保護され、逆に樹脂のアルカリへの溶解性を促進する作用を有する。特開昭63-27829号及び特開平3-198059号にナフタレン、ビフェニル及びジフェニルシクロアルカンを骨格化合物とする溶解抑制化合物が開示されているが、アルカリ可溶性樹脂に対する溶解阻止性が小さく、プロファイル及び解像力の点で不十分である。

【0042】本発明において、好ましい非ポリマー型溶

解阻止化合物は、1分子中にアルカリ可溶性基を3個以上有する分子量3000以下の単一構造化合物の該アルカリ可溶性基の1/2以上を一般式(I)で示される酸分解性基で保護した化合物をあげることができる。このようなアルカリ可溶性基を残した非ポリマー型溶解阻止化合物を用いることにより、非ポリマー型溶解阻止化合物の溶剤溶解性が向上し、本発明の効果を更に高めるという点で好ましい。

【0043】又、本発明において、上記結合原子の好ま しい上限は50個、更に好ましくは30個である。本発 明において、非ポリマー型溶解阻止化合物が、酸分解性 解性基を2個有するものにおいても、該酸分解性基が互いにある一定の距離以上離れている場合、アルカリ可溶性樹脂に対する溶解阻止性が著しく向上する。 【0044】なお、本発明における酸分解性基間の距離

基を3個以上、好ましくは4個以上有する場合、又酸分

【0044】なお、本発明における酸分解性基間の距離は、酸分解性基を除く、経由結合原子数で示される。例えば、以下の化合物(1),(2)の場合、酸分解性基間の距離は、各々結合原子4個であり、化合物(3)では結合原子12個である。

(1)

[0045]

【化14】

$$B^0 - O = 1$$
 $2 - 3$ $4 - O - B^0$

$$A^0 - OOC - {}^1CH_2 - {}^2CH_2 - {}^3CH_2 - {}^4CH_2 - COO - A^0$$
 (2)

$$B^{0}$$
-O $\xrightarrow{2}$ CH_{3} CH_{2} O - B^{0} CH_{3} CH_{2} O - B^{0} CH_{2} O - B^{0} CH_{3} CH_{2} O - B^{0} CH_{3} CH_{3}

酸分解性基:-COO-A⁰、-O-B⁰

【0046】また、本発明の非ポリマー型溶解阻止化合物は、1つのベンゼン環上に複数個の酸分解性基を有していても良いが、好ましくは、1つのベンゼン環上に1個の酸分解性基を有する骨格から構成される化合物である。更に、本発明の非ポリマー型溶解阻止化合物の分子量は3,000以下であり、好ましくは500~3,000、更に好ましくは1,000~2,500である。本発明の非ポリマー型溶解阻止化合物の分子量が上記範囲であると高解像力の点で好ましい。

【0047】好ましい非ポリマー型溶解阻止化合物は、特開平1-289946号、特開平1-289947号、特開平2-2560号、特開平3-128959号、特開平3-158855号、特開平3-179353号、特開平3-191351号、特開平3-200253号、特開平3-200252号、特開平3-200253号、特開平3-259149号、特開平3-200255号、特開平3-259149号、特開平3-279958号、特開平4-1650号、特開平4-1651号、特開平4-11260号、特開平4-12356号、特開平4-12357号、特願平3-33229号、特願平3-230790号、特願平3-320438号、特願平4-2515

7号、特願平4-52732号、特願平4-10321 5号、特願平4-104542号、特願平4-1078 85号、特願平4-107889号、同4-15219 5号等の明細書に記載されたポリヒドロキシ化合物のフエノール性OH基の一部もしくは全部を上記一般式

(I)で示される基で保護した化合物が含まれる。

【0048】更に好ましくは、特開平1-289946号、特開平3-128959号、特開平3-158855号、特開平3-179353号、特開平3-200251号、特開平3-200252号、特開平3-200255号、特開平3-259149号、特開平3-279958号、特開平4-1650号、特開平4-11260号、特開平4-12357号、特開平4-12357号、特願平4-104542号、特願平4-107885号、特願平4-107889号、同4-152195号の明細書に記載されたポリヒドロキシ化合物を用いたものが挙げられる。

【0049】より具体的には、下記一般式 $[I] \sim [XIV]$ で表される化合物が挙げられる。

[0050]

【化15】

$$(R^{102}O)_b$$
 R^{100}
 $(R^{103})_d$
 $(R^{104})_c$

$$(R^{102}O)_f$$
 $(R^{106})_i$
 $(R^{107})_j$
 $(OR^{101})_e$
 $(R^{105})_h$

$$(R^{114})_0 \qquad (OR^{102})_1 \qquad (R^{113})_n \qquad (OR^{101})_k$$

$$R^{109} \qquad \qquad C \qquad R^{110} \qquad \qquad C \qquad R^{112}$$

$$(R^{115})_p \qquad (OR^{108})_m \qquad \qquad [III]$$

【0051】 【化16】

$$(R^{108})_s$$
 $(R^{109}O)_r$ $(R^{119})_u$ $(R^{116})_v$ $(R^{118})_t$ $(R^{118})_t$

$$(R^{102}O)_x$$
 $(OR^{101})_w$ $(R^{122})_{a1}$ $(R^{123})_{b1}$ $(OR^{108})_y$ $(R^{108})_y$

$$(R^{102}O)_x$$
 O $(OR^{101})_w$ $(R^{122})_{a1}$ $(OR^{103})_{b1}$ $(OR^{108})_y$ [VI]

【0052】 【化17】

$$(R^{102}O)_{d1}$$
 $(R^{129})_{f1}$
 R^{127}
 R^{126}
 $[VII]$

$$(R^{101}O)_{g1}$$
 $(R^{131})_{k1}$ $(R^{108}O)_{i1}$ $(R^{108}O)_$

$$(R^{102}O)_{p1}$$
 B
 R^{135}
 $(OR^{101})_{01}$
 $(R^{139})_{r1}$
 R^{137}
 R^{136}
 $(R^{138})_{q1}$

【0053】 【化18】

$$(R^{102}O)_{t1}$$
 $(R^{140})_{u1}$ $(R^{141})_{v1}$ $(R^{141})_{v1}$ $(R^{142})_{u1}$

【0054】ここで、

 R^{101} 、 R^{102} 、 R^{108} 、 R^{130} :同一でも異なっていても良く、水素原子、-C (R_1)(R_2) $-O-W-O-R_3$ である(R_1 、 R_2 、W 、 R_3 は前記と同義である)。

 R^{100} :-CO-, -COO-, -NHCONH-, -NHCOO-, -O-, -S-, -SO-, -SO $_2$ -, -SO $_3$ -, &L<&\$

[0055]

【化19】

$$\begin{pmatrix} R^{150} \\ C \\ R^{151} \end{pmatrix}_{G}$$

【0056】ここで、 $G=2\sim6$ 但し、G=2の時は R^{150} 、 R^{151} のうち少なくとも一方はアルキル基、

 R^{150} 、 R^{151} : 同一でも異なっていても良く、水素原子,アルキル基,アルコキシ基、-OH,-COOH,-CN,ハロゲン原子, $-R^{152}$ $-COOR^{153}$ もしくは $-R^{154}$ -OH、

R¹⁵² 、R¹⁵⁴ : アルキレン基、

R¹⁵³:水素原子,アルキル基,アリール基,もしくはアラルキル基、

 R^{99} 、 R^{103} \sim R^{107} 、 R^{109} 、 R^{111} \sim R^{118} 、 R^{121} \sim R^{123} 、 R^{128} \sim R^{129} 、 R^{131} \sim R^{134} 、 R^{138} \sim R^{141} 及び R^{143} :同一でも異なっても良く、水素原子,水酸基,アルキル基,アルコキシ基,アシル基,アシロキシ基,アリール基,アリールオキシ基,アラルキル基,アラルキルオキシ基,ハロゲン原子,ニトロ基,カルボキシル基,シアノ基,もしくは

 $-N(R^{155})(R^{156})(R^{155}, R^{156}: H, アルキル基もしくはアリール基)$

R¹¹⁰:単結合, アルキレン基, もしくは 【0057】 【化20】

$$-R^{157}$$
 $-R^{159}$ $-R^{159}$

【 O O 5 8 】 R¹⁵⁷ 、 R¹⁵⁹ : 同一でも異なっても良く、単結合、アルキレン基、 - O - , - S - , - C O - , もしくはカルボキシル基、

R¹⁵⁸:水素原子,アルキル基,アルコキシ基,アシル基,アシロキシ基,アリール基,ニトロ基,水酸基,シアノ基,もしくはカルボキシル基、但し、水酸基が酸分解性基で置き換ってもよい。

【0059】 R^{119} 、 R^{120} :同一でも異なっても良く、メチレン基,低級アルキル置換メチレン基,ハロメチレン基,もしくはハロアルキル基、但し、ここで、低級アルキル基とは炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を指す、

 R^{124} $\sim R^{127}$: 同一でも異なっても良く、水素原子もしくはアルキル基、

 $R^{135} \sim R^{137}$:同一でも異なっても良く、水素原子, アルキル基,アルコキシ基,アシル基,もしくはアシロ キシ基、

 R^{142} :水素原子、-C(R_1)(R_2)-O-W-O $-R_3$ である(R_1 、 R_2 、W、 R_3 は前記と同義である)、もしくは

[0060]

【化21】

【0061】R¹⁴⁴ 、R¹⁴⁵ :同一でも異なっても良く、水素原子,低級アルキル基,低級ハロアルキル基,

もしくはアリール基、

R146 ~R149 : 同一でも異なっていても良く、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、カルボニル基、アルキル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、アラルキル基、アラルキルオキシ基、アシロキシ基、アルケニルオキシ基、アリール基、アリールオキシカルボニル基、但し、各4個の同一記号の置換基は同一の基でなくても良い、

Y:-CO-, もしくは-SO,-、

Z, B:単結合, もしくは-O-、

A:メチレン基, 低級アルキル置換メチレン基, ハロメチレン基, もしくはハロアルキル基、

E:単結合,もしくはオキシメチレン基、

a~z, a1~y1:複数の時、() 内の基は同一または異なっていてもよい、

a~q、s,t,v,g1~i1,k1~m1,o1,q1,s1,u1:0もしくは 1~5の整数、

r,u,w,x,y,z,a1~f1,p1,r1,t1,v1~x1:0もしくは1~ 4の整数、

j1,n1,z1,a2,b2,c2,d2:0もしくは1~3の整数、

z1,a2,c2,d2のうち少なくとも1つは1以上、

y1:3~8の整数、

(a+b), (e+f+g), (k+1+m), (q+r+s), (w+x+y), (c1+d1), (g1+h1+i1+j1), (o1+p1), (s1+t1) ≥ 2 .

 $(j1+n1) \leq 3$

(r+u), (w+z), (x+a1), (y+b1), (c1+e1), (d1+f1), (p1+r1), (t1+v1), $(x1+w1) \le 4$ 、但し一般式 [V] の場合は(w+z), $(x+a1) \le 5$ 、

(a+c), (b+d), (e+h), (f+i), (g+j), (k+n), (1+o), (m+p), (q+t), (s+v), (g1+k1), (h1+l1), (i1+m1), (o1+q1), (s1+u1) ≤ 5

を表す。

[0062]

【化22】

R¹⁶⁰: 有機基、単結合、一S— 、—SO— 、もしくは

R¹⁶¹: 水素原子、一価の有機基もしくは

 $R^{162} \sim R^{166}$: 同一でも異なっていても良く、水素原子、水酸基、 ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アルケ ニル基、もしくは一般式(I)で示される基

但し、少なくとも2つは一般式(I)で示される基

である、又、各4もし くは6個の同一記号の置換基は同一の基でなくて も良い、

X: 2価の有機基、 e2:0もしくは1、を表わす。

[0063] 【化23】

R¹⁶⁷⁻R¹⁷⁰: 同一でも異なっても良く、水素原子、水栽基、ハロゲン原子、 アルキル基、アルコキシ基、もしくはアルケニル基、但し、 各4~6個の同一記号の置換基は同一の基ではなくても良い、

【化24】

$$R^{171}$$
、 R^{172} 水素原子、アルキル基もしくは R^{167} R^{168} R^{170} R^{170} R^{169}

 R^{173} :少なくとも2つは-般式(I)で示される基であり、その他は水酸基である、

 $f_2, h_2: 0$ もしくは $1 \sim 4$ の整数、 $g_2: 0$ もしくは $1 \sim 4$ の整数、を表す。

[0064]

R¹⁷⁴~R¹⁸⁰:同一でも異なっても良く、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、ニトロ基、アルケニル基、アリール基、アラルキル基、アルコキシカルボニル基、アリールカルボニル基、アシロキシ基、アシル基、アラルキルオキシ基、もしくはアリールオキシ基、但し、各6個の同一記号の置換基は同一の基ではなくても良い、

R¹⁸¹:少なくとも2つは 一般式(I)で示される基 であり、その他は、水酸基である、

を表す。

[0065]

【化25】

R¹⁸²: 水素原子もしくはアルキル基、但し、全部同一でなく ても良い、

R¹⁸³~R¹⁸⁶:水酸基、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、もしくはアルコキシ基、但し、各3個の同一記号の置換基は同一の基でなくても良い、

R¹⁸⁷:少なくとも2つは 一般式(I)で示される基

であり、その他は、

水酸基である、

を表す。

【0066】好ましい化合物骨格の具体例を以下に示

す。

[0067]

【化26】

$$\begin{array}{c|c}
RO & O & OR & OR \\
RO & C & C & OR
\end{array}$$

$$RO \longrightarrow \bigcup_{\substack{0 \\ \parallel \\ 0 \\ (3)}} \bigcup_{\substack{0 \\ (3)}} OR$$

$$RO \longrightarrow S \longrightarrow OR$$

$$(4)$$

$$RO \longrightarrow OR OR OR$$

$$(5)$$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{RO} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{OR} \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \end{array}$$

$$H_3C$$
 RO
 $-CH_2$
 H_3C
 RO
 $-CH_3$
 CH_3
 CH

RO OR RO OR RO OR RO
$$CH$$
 CH
 CH_2
 $C=O$
 H_3C
 CH_3
 CH_3

$$\begin{array}{c|c} \text{OR} & \text{RO} \\ \hline & \text{CH}_2 \\ \hline & \text{OH} \\ \hline & \text{OH} \\ \end{array}$$

【0069】 【化28】

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3

【0070】 【化29】

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline \\ H_3C & CH_3 \\ \hline \\ OR \\ \hline \end{array}$$

RO OR OR RO OR OR OR
$$C=0$$
 CH_3 CH_3

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ C \\ OR \\ OR \\ (15) \end{array}$$

【0071】 【化30】

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3

$$\begin{array}{c} OR \\ \downarrow \\ CH_3 \\ \hline \\ OR \\ (18) \end{array} - OR$$

[0072] 【化31】

(21)

[0073] 【化32】

$$\begin{array}{c|c}
OR & OR & OR \\
OR & RO & OR \\
CH_3 & (24)
\end{array}$$

【0074】 【化33】

$$\begin{array}{c|c}
OR & CH_3 & CH_3 & RO \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & RO \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & RO \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_4 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\
CH_5 & CH_5 & CH_5 & CH_5 & CH_5 & CH_5 \\
CH_5 & CH_5 & CH_5 & CH_5 & CH_5 & CH_5 \\
CH_5 & CH_5 & CH_5 & CH_5 & CH_5 & CH_5 \\
CH_5 & CH_5 &$$

【0075】 【化34】

【0076】 【化35】

$$\begin{array}{c} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & &$$

【0077】 【化36】

$$H_3C$$
 CH_3
 OR
 OR
 OR
 OR
 OR

【0078】 【化37】

$$H_3C$$
 CH_3
 H_3C
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_3

$$H_3C$$
 CH_3
 H_3C
 CH_2
 CH_3
 CH_3

【0079】 【化38】

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3

【0080】 【化39】

$$H_3C$$
 RO
 OR
 H_3C
 CH_3
 OR
 CH_3
 CH_3

【0081】 【化40】

$$H_3C$$
 CH_3 CH_3

$$H_3C$$
 RO
 OR
 RO
 OR
 CH_3
 CH_3
 OR
 CH_3

【0082】 【化41】

【0083】 【化42】

【0084】 【化43】

[0085] 【化44】

--CH₂-COO-C(CH₃)₂C₆H₅ , -COO-C₄H₅ † , -O

[0088]

$$\begin{array}{c|c}
OR & OR \\
\hline
OR & OR \\
\hline
OR & OR
\end{array}$$

$$OR & OR \\
\hline
OR & OR$$

$$OR & OR$$

$$OR & OR$$

$$OR & OR$$

【0086】化合物(1)~(63)中のRは、水素原 子、又は、

[0087]

【化45】

【化46】

[0089]

【0091】の中から選ばれる基である。但し、少なく と62個、もしくは構造により3個は水素原子以外の基 であり、各置換基Rは同一の基でなくても良い。

【0092】本発明において、一般式(I)で示される基を有する、酸の作用に分解し、アルカリ現像液に対す

る溶解性が増大する化合物の組成物中の添加量を、以下に示す。光酸発生剤と非ポリマー型溶解阻止化合物とアルカリ可溶性樹脂を含む場合の非ポリマー型溶解阻止化合物の含有量が、組成物の全重量(固形分換算で)に対して3~50重量%が好ましく、より好ましくは5~3

5重量%である。

【0093】光酸発生剤とポリマー型溶解阻止化合物と非ポリマー型溶解阻止化合物を含む場合の非ポリマー型溶解阻止化合物の含有量が、組成物の全重量(固形分換算で)に対して3~40重量%が好ましく、より好ましくは5~30重量%であり、ポリマー型溶解阻止化合物の含有量が、組成物の全重量(固形分換算で)に対して2~40重量%が好ましく、より好ましくは5~30重量%である

【0094】(b) 水に不溶でアルカリ水溶液に可溶な 樹脂

本発明において使用する、組成物中に酸分解性基を含有 していないアルカリ可溶性樹脂により感度が向上する。 上記酸分解性基を含有していないアルカリ可溶性樹脂 (以下単にアルカリ可溶性樹脂と言う)は、アルカリに 可溶な樹脂であり、ポリヒドロキシスチレン、ノボラッ ク樹脂及びこれらの誘導体を好ましく挙げることができ る。またpーヒドロキシスチレン単位を含有する共重合 樹脂もアルカリ可溶性であれば用いることができる。な かでもポリ(p-ヒドロキシスチレン)、ポリ(p/m ーヒドロキシスチレン) 共重合体、ポリ(p/o-ヒド ロキシスチレン) 共重合体、ポリ(p-ヒドロキシスチ レンースチレン)共重合体が好ましく用いられる。更 に、ポリ(4-ヒドロキシ-3-メチルスチレン) 樹 脂、ポリ(4-ヒドロキシー3、5-ジメチルスチレ ン) 樹脂のようなポリ(アルキル置換ヒドロキシスチレ ン) 樹脂、上記樹脂のフェノール性水酸基の一部がアル キル化又はアセチル化された樹脂もアルカリ可溶性であ れば好ましく用いられる。

【0095】更に上記樹脂のフェノール核の一部(全フ ェノール核の30m01%以下)が水素添加されている 場合は、樹脂の透明性が向上し、感度、解像力、プロフ ァイルの矩形形成の点で好ましい。本発明に用いられる アルカリ可溶性樹脂としては、例えばノボラック樹脂、 水素化ノボラツク樹脂、アセトンーピロガロール樹脂、 ポリヒドロキシスチレン、アルキル置換ポリヒドロキシ スチレン、ポリ(ヒドロキシスチレン-N-置換マレイ ミド) 共重合体、ポリヒドロキシスチレンの一部〇-ア ルキル化物もしくはOーアシル化物、ポリ(スチレンー 無水マレイン酸) 共重合体、カルボキシル基含有メタク リル系樹脂及びその誘導体、ポリ(スチレンーヒドロキ シスチレン) 共重合体、水素化ポリヒドロキシスチレン を挙げることができるが、これらに限定されるものでは ない。また、ポリ (p-ヒドロキシスチレン)とアクリ レートの共重合体も好ましく用いられ、中でもポリ(p ーヒドロキシスチレンーtーブチルアクリレート)共重 合体が好ましく用いられる。

【0096】本発明に用いられる特に好ましいアルカリ 可溶性樹脂は、ノボラック樹脂、p-ヒドロキシスチレ ンの単位を含有するアルカリ可溶性樹脂(好ましくはポ リ(pーヒドロキシスチレン)、ポリ(p/mーヒドロキシスチレン)共重合体、ポリ(p/oーヒドロキシスチレン)共重合体、ポリ(pーヒドロキシスチレンースチレン)共重合体、ポリ(4ーヒドロキシー3ーメチルスチレン)樹脂、ポリ(4ーヒドロキシー3,5ージメチルスチレン)樹脂のようなポリ(アルキル置換ヒドロキシスチレン)樹脂、上記樹脂のフェノール性水酸基の一部がアルキル化又はアセチル化された樹脂、部分水添ポリヒドロキシスチレン樹脂、部分水添パリヒドロキシスチレン樹脂、部分水添パリヒドロキシスチレン樹脂、部分水添パリヒドロキシスチレン樹脂、コスチレン樹脂である。

【0097】本発明において、ポリヒドロキシスチレンとは、pーヒドロキシスチレンモノマー、mーヒドロキシスチレンモノマー、oーヒドロキシスチレンモノマー及び上記モノマーの水酸基の結合位置からオルソ位が炭素数1~4のアルキルで置換されたヒドロキシスチレンモノマーからなる群から選ばれた少なくとも一種のモノマーを重合して得られたポリマーを示す。

【0098】該ノボラック樹脂は所定のモノマーを主成分として、酸性触媒の存在下、アルデヒド類と付加縮合させることにより得られる。

【0099】所定のモノマーとしては、フェノール、m ークレゾール、p ークレゾール、o ークレゾール等のク レゾール類、2,5-キシレノール、3,5-キシレノ ール、3、4-キシレノール、2、3-キシレノール等 のキシレノール類、m-エチルフェノール、p-エチル フェノール、oーエチルフェノール、p-t-ブチルフ ェノール、pーオクチルフエノール、2,3,5ートリ メチルフェノール等のアルキルフェノール類、p-メト キシフェノール、m-メトキシフェノール、3,5-ジ メトキシフェノール、2-メトキシ-4-メチルフェノ ール、mーエトキシフェノール、pーエトキシフェノー ル、mープロポキシフェノール、pープロポキシフェノ ール、mーブトキシフェノール、pーブトキシフェノー ル等のアルコキシフェノール類、2-メチル-4-イソ プロピルフェノール等のビスアルキルフェノール類、ジ ヒドロキシビフェニル、ビスフェノールA、フェニルフ ェノール、レゾルシノール、ナフトール等のヒドロキシ 芳香化合物を単独もしくは2種類以上混合して使用する ことができるが、これらに限定されるものではない。

【0100】アルデヒド類としては、例えばホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピルアルデヒド、ベンズアルデヒド、フェニルアセトアルデヒド、 α -フェニルプロピルアルデヒド、 β -フェニルプロピルアルデヒド、 α -フェニルプロピルアルデヒド、 β -フェニルプロピルアルデヒド、 β -フェニルプロピルアルデヒド、 β -ヒドロキシベンズアルデヒド、 β -ヒドロキシベンズアルデヒド、 β -ヒドロギンズアルデヒド、 β -エトロベンズアルデヒド、 β -エチルベンズアルデヒド、 β -エチルベンズアルデヒド、 β -エチルベンズアルデヒド、 β -エチルベンズアルデヒド、 β -エチルベンズアルデヒド、 β -エチルベンズアルデヒド、 β -エチル

ベンズアルデヒド、p-n-ブチルベンズアルデヒド、フルフラール及びこれらのアセタール体等を使用することができるが、これらの中で、ホルムアルデヒドを使用するのが好ましい。

【0101】これらのアルデヒド類は、単独でもしくは 2種類以上組み合わせて用いられる。酸性触媒としては 硫酸、ギ酸、酢酸、シュウ酸等を使用することができ る。酸分解性基を含有していないアルカリ可溶性樹脂の 含有量としては、該樹脂と酸分解性基含有樹脂との合計 に対して、50重量%以下、好ましくは30重量%以 下、更に好ましくは20重量%以下である。

【0102】本発明で用いられる光酸発生剤(c)は、活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物である。本発明で使用される活性光線または放射線の照射により分解して酸を発生する化合物としては、光カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始剤、色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレジスト等に使用されている公知の光(400~200nmの紫外線、遠紫外線、特に好ましくは、g線、h線、i 線、KrFエキシマレーザー光)、ArFエキシマレーザー光、電子線、X線、分子線又はイオンビームにより酸を発生する化合物およびそれらの混合物を適宜に選択して使用することができる。

【0103】また、その他の本発明に用いられる活性光 線又は放射線の照射により酸を発生する化合物として は、たとえば S.I.Schlesinger, Photogr. Sci. Eng., 18,3 87(1974)、T.S.Bal etal, Polymer, 21, 423(1980)等に記 載のジアゾニウム塩、米国特許第4,069,055号、同4,06 9,056号、同 Re 27,992号、特開平3-140,140号等に記載 のアンモニウム塩、D.C.Necker etal, Macromolecules, 1 7,2468(1984), C.S. Wenetal, Teh, Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, p478 Tokyo, Oct (1988)、米国特許第4,069,055 号、同4,069,056号等に記載のホスホニウム塩、J.V.Cri vello etal, Macromorecules, 10(6), 1307(1977) Chem. &Eng. News, Nov. 28, p31(1988)、欧州特許第104,143 号、 同339,049号、同第410,201号、特開平2-150,848号、特 開平2-296,514 号等に記載のヨードニウム塩、J.V.Criv ello etal, Polymer J. 17,73(1985), J.V. Crivello eta 1.J.Org.Chem., 43,3055(1978), W.R. Watt etal, J. Polym er Sci., Polymer Chem. Ed., 22, 1789 (1984) J.V. Crivel lo etal, Polymer Bull., 14, 279 (1985), J. V. Crivello e tal, Macromorecules, 14(5), 1141(1981), J.V. Crivelloe tal, J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 2877 (1979) 欧州特許第370,693 号、同161,811号、同410,201号、同 339,049号、同233,567号、同297,443号、同297,442号、 米国特許第4,933,377号、同3,902,114号、同4,760,013 号、同4,734,444号、同2,833,827号、獨国特許第2,904, 626号、同3,604,580号、同3,604,581号等に記載のスル ホニウム塩、J.V. Crivello etal, Macromorecules, 10 (6),1307(1977), J.V.Crivello etal, J.PolymerSci., Po

lymer Chem.Ed., 17,1047(1979)等に記載のセレノニウ ム塩、C.S.Wen etal, Teh, Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, p 478 Tokyo, Oct (1988) 等に記載のアルソニウム塩等のオ ニウム塩、米国特許第3,905,815号、特公昭46-4605号、 特開昭48-36281号、特開昭55-32070号、特開昭60-23973 6号、特開昭61-169835号、特開昭61-169837号、特開昭6 2-58241号、特開昭62-212401号、特開昭63-70243号、特 開昭63-298339号等に記載の有機ハロゲン化合物、K.Mei er et al, J. Rad. Curing, 13(4), 26(1986) T.P. Gill et al, Inorg. Chem., 19,3007(1980), D. Astruc, Acc. Chem. R es., 19(12), 377(1896)、特開平2-161445号等に記載の有 機金属/有機ハロゲン化物、S.Hayase etal, J.Polymer Sci., 25,753(1987) E.Reichmanis et al, J. Pholymer Sc i., Polymer Chem. Ed., 23, 1(1985) Q.Q. Zhu etal, J. Phot ochem., 36, 85, 39, 317 (1987) B. Amit etal, Tetrahedron Lett., (24)2205(1973) D.H.R.Barton etal, J.Chem So c.,3571(1965) P.M.Collins etal, J.Chem.SoC., Perkin I,1695(1975) M.Rudinstein etal, Tetrahedron Lett., (17),1445(1975) J.W. Walker et al J. Am. Chem. Soc., 110, 7170(1988) S.C. Busman et al., J. Imaging Technol., 11 (4), 191(1985) H.M. Houlihan et al, Macormolecules, 21, 2001(1988) P.M.Collins etal, J.Chem.Soc., Chem.Comm un., 532(1972) S. Hayase et al, Macromolecules, 18, 1799 (1985) E. Reichmanis et al, J. Electrochem. Soc., Solid State Sci. Technol., 130(6) F.M. Houlihan etal, Macrom olcules, 21, 2001 (1988) 欧州特許第0290, 750号、同046, 083号、同156,535号、同271,851号、同0,388,343号 米 国特許第3,901,710号、同4,181,531号、特開昭60-19853 8号、特開昭53-133022号等に記載の0-ニトロベンジル 型保護基を有する光酸発生剤、M. TUNOOKA etal, Polyme r Preprints Japan, 35(8) G.Berner etal, J.Rad. Curin g, 13(4) W.J.Mijs etal, Coating Technol., 55(697), 45 (1983), Akzo H. Adachi etal, Polymer Preprints, Japa n, 37(3) 欧州特許第0199, 672号、同84515号、同044, 11 5号、同618,564号、同0101,122号、米国特許第4,371,60 5号、同4,431,774 号、特開昭64-18143号、特開平2-245 756号、特開平3-140109号等に記載のイミノスルフォネ - ト等に代表される光分解してスルホン酸を発生する化 合物、特開昭61-166544号等に記載のジスルホン化合物 を挙げることができる。

【 O 1 O 4 】また、これらの光により酸を発生する基、あるいは化合物をポリマーの主鎖または側鎖に導入した化合物、たとえば、M.E. Woodhouse etal, J. Am. Chem. Soc., 104, 5586(1982)、S.P. Pappas etal, J. Imaging Sci., 30(5), 218(1986)、S. Kondoetal, Makromol. Chem., Rapid Commun., 9,625(1988)、Y. Yamadaetal, Makromol. Chem., 152, 153, 163(1972)、J. V. Crivello etal, J. Polymer Ci., Polymer Chem. Ed., 17, 3845(1979)、米国特許第3,849,137号、獨国特許第3914407、特開昭63-26653号、特開昭55-164824号、特開昭62-69263号、特開昭63-146038

、特開昭63-163452号、特開昭62-153853号、特開昭63-146029号等に記載の化合物を用いることができる。

【0105】さらにV.N.R.Pillai,Synthesis,(1),1(198 0) A. Abad etal, Tetrahedron Lett., (47) 4555(1971) D.H.R.Barton etal, J.Chem.Soc., (C), 329(1970)、米国 特許第3,779,778号、欧州特許第126,712号等に記載の光 により酸を発生する化合物も使用することができる。

【0106】上記活性光線または放射線の照射により分 解して酸を発生する化合物の中で、特に有効に用いられ るものについて以下に説明する。

(1)トリハロメチル基が置換した下記一般式 (PAG 1)で表されるオキサゾール誘導体または一般式(PA G2)で表されるS-トリアジン誘導体。

[0107] 【化49】

【0108】式中、R201 は置換もしくは未置換のアリ ール基、アルケニル基、R202 は置換もしくは未置換の アリール基、アルケニル基、アルキル基、-C(Y)3 をしめす。Yは塩素原子または臭素原子を示す。具体的 には以下の化合物を挙げることができるがこれらに限定 されるものではない。

[0109] 【化50】

【化51】

【0112】(2)下記の一般式(PAG3)で表されるヨードニウム塩、または一般式(PAG4)で表されるスルホニウム塩。

Cl₃C

[0113]

(PAG2-9)

【0114】ここで式Ar¹、Ar²は、各々独立、に置換もしくは未置換のアリール基を示す。好ましい置換基としては、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アルコキシ基、ニトロ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、ヒロドキシ基、メルカプト基およびハロゲン原子が挙げられる。

【0115】 R^{203} 、 R^{204} 、 R^{205} は、各々独立に、 置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。 好ましくは、炭素数 $6\sim14$ のアリール基、炭素数 $1\sim$ 8のアルキル基およびそれらの置換誘導体である。好ま

CCl₃

(PAG2 -10)

しい置換基としては、アリール基に対しては炭素数1~8のアルコキシ基、炭素数1~8のアルキル基、シクロアルキル基、ニトロ基、カルボキシル基、メルカプト基、ヒロドキシ基およびハロゲン原子であり、アルキル基に対しては炭素数1~8のアルコキシ基、カルボキシル基、アルコシキカルボニル基である。

【0116】Z-は対アニオンを示し、例えば BF_4 -、 AsF_6 -、 PF_6 -、 SbF_6 -、 SiF_6 ²-、 $C1O_4$ -、 CF_3SO_3 -等のパーフルオロアルカンスルホン酸アニオン、ペンタフルオロベンゼンスルホン酸アニオン、ナフタレン-1-スルホン酸アニオン等の縮合多核芳香族スルホン酸アニオン、アントラキノンスルホン酸アニオン、スルホン酸基含有染料等を挙げることができるがこれらに限定されるものではない。

【0117】また R^{203} 、 R^{204} 、 R^{205} のうちの2つおよび Ar^1 、 Ar^2 はそれぞれの単結合または置換基を介して結合してもよい。

【0118】また、露光後加熱処理までの経時での性能変化(T-Top形成、線幅変化等)が少ないような光酸発生剤が好ましい。そのような光酸発生剤としては例えば、上記一般式(PAG3)、(PAG4)において、 Ar_1 、 Ar_2 、 R^{203} $\sim R^{205}$ が置換あるいは未置換のアリール基を表し、 Z^- が、光の照射により酸として発生したときにレジスト膜中で拡散性が比較的小さいものである。具体的には、 Z^- が、分岐状又は環状の炭素数8個以上のアルキル基又はアルコキシ基の群の中から選ばれる基を少なくとも1個有するか、直鎖状、分

岐状又は環状の炭素数4~7個のアルキル基又はアルコキシ基の群の中から選ばれる基を少なくとも2個有するか、もしくは直鎖状又は分岐状の炭素数1~3個のアルキル基又はアルコキシ基の群の中から選ばれる基を少くとも3個有するベンゼンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸又はアントラセンスルホン酸のアニオンを示す。

【0119】具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0120】 【化54】

$$PF_{6}$$

$$PF_{6}$$

$$PF_{6}$$

$$PF_{6}$$

$$PF_{6}$$

$$PAG_{3}$$

$$PF_{6}$$

$$PAG_{3}$$

$$PF_{6}$$

$$PAG_{3}$$

$$PF_{6}$$

$$PAG_{3}$$

$$PF_{6}$$

$$PAG_{3}$$

【0121】 【化55】

$$(PAG3 - 5)$$

$$(PAG3 - 5)$$

$$(PAG3 - 6)$$

$$(PAG3 - 6)$$

$$(PAG3 - 6)$$

$$(PAG3 - 7)$$

$$(PAG3 - 7)$$

$$(PAG3 - 8)$$

$$(PAG3 - 8)$$

$$(PAG3 - 9)$$

$$(PAG3 - 9)$$

$$(PAG3 - 10)$$

$$(PAG3 - 11)$$

$$(PAG3 - 11)$$

$$(PAG3 - 12)$$

$$(PAG3 - 12)$$

$$(PAG3 - 13)$$

$$(PAG3 - 13)$$

【化56】

[0122]

$$F_{3}C \longrightarrow -1^{+} \longrightarrow -CF_{3} \qquad CF_{3}SO_{3} \longrightarrow -1^{+} \longrightarrow -CF_{3}SO_{3} \longrightarrow -CF_{3}SO_{$$

【0123】 【化57】

$$(n)H_{11}C_{5} \longrightarrow I^{+} \longrightarrow (n)C_{5}H_{11}$$

$$(PAG_{3}-25)$$

$$(PAG_{3}-26)$$

$$(PAG_{3}-26)$$

$$(PAG_{3}-26)$$

(PAG3-27)

[0126]

【0127】 【化61】

$$(PAG4-1)$$

$$(PAG4-1)$$

$$(PAG4-2)$$

$$(PAG4-2)$$

$$(PAG4-3)$$

$$S^{+} \quad AsF_{6}^{-}$$

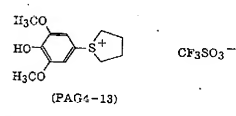
$$(PAG4-3)$$

$$S^{+} \quad SbF_{6}^{-}$$

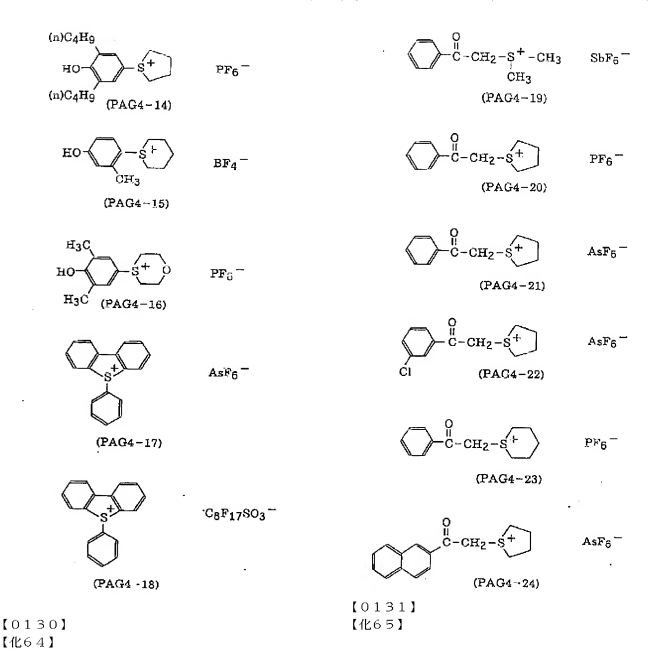
$$(PAG4-4)$$

$$(PAG4-4)$$

[0128] 【化62】



[0129] 【化63】



(PAG4-31)

[0134]

$$(PAG4-43) \qquad (PAG4-43) \qquad (PAG4-44) \qquad (PAG4-44) \qquad (PAG4-44) \qquad (PAG4-45) \qquad (PAG4-46) \qquad (PAG4-46) \qquad (PAG4-47)$$

【 O 1 3 5 】 一般式(P A G 3)、(P A G 4)で示される上記オニウム塩は公知であり、例えばJ.W.Knapczyketal, J.Am.Chem.Soc., 91,145(1969)、A.L.Maycoketal, J.Org.Chem., 35,2532,(1970)、E.Goethasetal, Bull.Soc.Chem.Belg., 73,546,(1964)、H.M.Leicester J.Ame.Chem.Soc., 51,3587(1929)、J.V.Crivelloetal, J.Polym.Chem.Ed., 18,2677(1980)、米国特許第2,807,648号および同4,247,473号、特開昭53-101,331号等に記載の方法により合成することができる。

【0136】(3)下記一般式(PAG5)で表される ジスルホン誘導体または一般式(PAG6)で表される イミノスルホネート誘導体。

【0137】 【化69】

$$Ar^3-SO_2-SO_2-Ar^4$$
 $R^{200}-SO_2-O-N$ A (PAG5)

【0138】式中、Ar³、Ar⁴は各々独立に置換もしくは未置換のアリール基を示す。R²⁰⁶ は置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。Aは置換もしくは未置換のアルキレン基、アルケニレン基、アリーレン基を示す。具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0139】 【化70】

【0140】 【化71】

【0142】 【化73】 【化74】

$$V-0-SO_2$$
 F
 F
 F

(PAGS -15)

(PAG6-14)

【0144】本発明において、活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物(b)が、オニウム塩、ジスルホン、4位DNQスルホン酸エステル、トリアジン化合物であることが好ましい。また、これらの化合物は2種以上を混合させてもよく、その場合、オニウム塩同

$$R^{251}$$
 R^{250}
 $-N$
 $-R^{252}$

士のような類似構造同士を混合させても、オニウム塩と ジスルホンなど異なる骨格の化合物を混合させてもよ い。

【0145】これらの活性光線または放射線の照射により分解して酸を発生する化合物(b)の添加量は、本発明のポジ型フォトレジスト組成物の全重量(塗布溶媒を除く)を基準として通常 $0.001\sim40$ 重量%の範囲で用いられ、好ましくは $0.01\sim20$ 重量%、更に好ましくは $0.1\sim5$ 重量%の範囲で使用される。活性光線または放射線の照射により分解して酸を発生する化合物の添加量が、0.001重量%より少ないと感度が低くなり、また添加量が40重量%より多いとレジストの光吸収が高くなりすぎ、プロファイルの悪化や、プロセス(特にベーク)マージンが狭くなり好ましくない。

【 O 1 4 6 】本発明の組成物に有機塩基性化合物を用いることができる。これにより、保存時の安定性向上及び P E D による線巾変化が少なくなるため好ましい。本発明で用いることのできる好ましい有機塩基性化合物とは、フェノールよりも塩基性の強い化合物である。中でも含窒素塩基性化合物が好ましい。好ましい化学的環境として、下記式(A)~(E)構造を挙げることができる。

【0147】 【化75】

··· (A)

ここで、 R^{250} 、 R^{251} および R^{252} は、同一または異なり、水素原子、炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 6$ のアミノアルキル基、炭素数 $1 \sim 6$ のヒドロキシアルキル基または炭素数 $6 \sim 2$ 0の置換もしくは非置換のアリール基であり、ここで R^{251} と R^{252} は互いに結合して環を形成してもよい。

$$-N - C = N - \cdots (B)$$

$$= C - N = C - \cdots (C)$$

$$= C - N - \cdots (D)$$

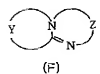
$$R^{253} - C - N - C - R^{256} \cdots (E)$$

(式中、 \mathbb{R}^{253} 、 \mathbb{R}^{254} 、 \mathbb{R}^{255} および \mathbb{R}^{256} は、同一または異なり、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基を示す)

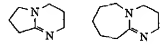
【0148】更に好ましい化合物は、窒素含有環状化合物あるいは一分子中に異なる化学的環境の窒素原子を2

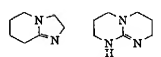
個以上有する含窒素塩基性化合物である。窒素含有環状 化合物としては、多環構造であることがより好ましい。 窒素含有多環環状化合物の好ましい具体例としては、下 記一般式(F)で表される化合物が挙げられる。

【0149】 【化76】



【0150】式(F)中、Y、Zは、各々独立に、ヘテロ原子を含んでいてもよく、置換してもよい直鎖、分

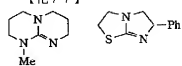


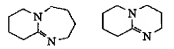


【0152】上記の中でも、1,8-ジアザビシクロ 〔5.4.0〕ウンデカー7ーエン、1,5ージアザビ シクロ〔4.3.0〕ノナー5-エンが特に好ましい。 【0153】一分子中に異なる化学的環境の窒素原子を 2個以上有する含窒素塩基性化合物としては、特に好ま しくは、置換もしくは未置換のアミノ基と窒素原子を含 む環構造の両方を含む化合物もしくはアルキルアミノ基 を有する化合物である。好ましい具体例としては、置換 もしくは未置換のグアニジン、置換もしくは未置換のア ミノピリジン、置換もしくは未置換のアミノアルキルピ リジン、置換もしくは未置換のアミノピロリジン、置換 もしくは未置換のインダーゾル、置換もしくは未置換の ピラゾール、置換もしくは未置換のピラジン、置換もし くは未置換のピリミジン、置換もしくは未置換のプリ ン、置換もしくは未置換のイミダゾリン、置換もしくは 未置換のピラゾリン、置換もしくは未置換のピペラジ ン、置換もしくは未置換のアミノモルフォリン、置換も しくは未置換のアミノアルキルモルフォリン等が挙げら れる。好ましい置換基は、アミノ基、アミノアルキル 基、アルキルアミノ基、アミノアリール基、アリールア ミノ基、アルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシロ キシ基、アリール基、アリールオキシ基、ニトロ基、水 酸基、シアノ基である。

【0154】特に好ましい化合物として、グアニジン、 1,1ージメチルグアニジン、1,1,3,3,ーテト ラメチルグアニジン、2ーアミノピリジン、3ーアミノ ピリジン、4ーアミノピリジン、2ージメチルアミノピ リジン、4ージメチルアミノピリジン、2ージエチルア ミノピリジン、2ー(アミノメチル)ピリジン、2ーア ミノー3ーメチルピリジン、2ーアミノー4ーメチルピ リジン、2ーアミノー5ーメチルピリジン、2ーアミノ 岐、環状アルキレン基を表す。ここで、ヘテロ原子としては、窒素原子、硫黄原子、酸素原子が挙げられる。アルキレン基としては、炭素数2~10個が好ましく、より好ましくは2~5個のものである。アルキレン基の置換基としては、炭素数1~6個のアルキル基、アリール基、アルケニル基の他、ハロゲン原子、ハロゲン置換アルキル基が挙げられる。更に、一般式(F)で示される化合物の具体例としては、下記に示す化合物が挙げられる。

【0151】 【化77】





-6-メチルピリジン、3-アミノエチルピリジン、4 ーアミノエチルピリジン、3-アミノピロリジン、ピペ ラジン、N-(2-アミノエチル)ピペラジン、N-2,6,6-テトラメチルピペリジン、4-ピペリジノ ピペリジン、2-イミノピペリジン、1-(2-アミノ エチル) ピロリジン、ピラゾール、3-アミノ-5-メ チルピラゾール、5-アミノ-3-メチル-1-p-ト リルピラゾール、ピラジン、2-(アミノメチル)-5 ーメチルピラジン、ピリミジン、2,4ージアミノピリ ミジン、4,6-ジヒドロキシピリミジン、2-ピラゾ リン、3ーピラゾリン、Nーアミノモルフォリン、N-(2-アミノエチル) モルフォリン、トリメチルイミダ ゾール、トリフェニルイミダゾール、メチルジフェニル イミダゾールなどが挙げられるがこれに限定されるもの ではない。

【0155】これらの含窒素塩基性化合物は、単独であるいは2種以上一緒に用いられる。含窒素塩基性化合物の使用量は、感光性樹脂組成物(溶媒を除く)100重量部に対し、通常、0.001~10重量部、好ましくは0.01~5重量部である。0.001重量部未満では上記効果が得られない。一方、10重量部を超えると感度の低下や非露光部の現像性が悪化する傾向がある。

【 O 1 5 6 】本発明の化学増幅型ポジレジスト組成物には必要に応じて、更に界面活性剤、染料、顔料、可塑剤、光増感剤及び現像液に対する溶解性を促進させるフエノール性 O H 基を 2 個以上有する化合物などを含有させることができる。

【0157】好適な界面活性剤は、具体的にはポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンセチルエーテル、

ポリオキシエチレンオレイルエーテル等のポリオキシエ チレンアルキルエーテル類、ポリオキシエチレンオクチ ルフェノールエーテル、ポリオキシエチレンノニルフェ ノールエーテル等のポリオキシエチレンアルキルアリル エーテル類、ポリオキシエチレン・ポリオキシプロピレ ンブロックコポリマー類、ソルビタンモノラウレート、 ソルビタンモノパルミテート、ソルビタンモノステアレ ート、ソルビタンモノオレエート、ソルビタントリオレ エート、ソルビタントリステアレート等のソルビタン脂 肪酸エステル類、ポリオキシエチレンソルビタンモノラ ウレート、ポリオキシエチレンソルビタンモノパルミテ ト、ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレー。 ト、ポリオキシエチレンソルビタントリオレエート、ポ リオキシエチレンソルビタントリステアレート等のポリ オキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類等のノニオ ン系界面活性剤、エフトップEF301, EF303, EF352(新秋田化成(株)製)、メガファックF1 71, F173 (大日本インキ(株)製)、フロラー ドFC430, FC431 (住友スリーエム(株) 製)、アサヒガードAG710、サーフロンS-38 2, SC101, SC102, SC103, SC10 4, SC105, SC106 (旭硝子(株)製)等のフ ッ素系界面活性剤、オルガノシロキサンポリマーKP3 41 (信越化学工業(株)製)やアクリル酸系もしくは メタクリル酸系(共)重合ポリフローNo.75、N o. 95 (共栄社油脂化学工業(株)製)などを挙げる ことができる。

【0158】これらの界面活性剤は単独で添加してもよいし、また、いくつかの組み合わせで添加することもできる。好ましい添加量は、組成物(溶媒を除く)100重量部に対して、0.0005~0.01重量部である。好適な染料としては油性染料及び塩基性染料がある。具体的にはオイルイエロー#101、オイルイエロー#103、オイルピンク#312、オイルグリーンBG、オイルブルーBOS、オイルブルー#603、オイルブラックBY、オイルブラックBS、オイルブラック T-505(以上オリエント化学工業株式会社製)、クリスタルバイオレット(CI42555)、メチルバイオレット(CI42555)、エーグミンB(CI45170B)、マラカイトグリーン(CI42000)、メチレンブルー(CI52015)等を挙げることができる。

【0159】さらに、下記に挙げるような分光増感剤を添加し、使用する光酸発生剤が吸収を持たない遠紫外より長波長領域に増感させることで、本発明の化学増幅型ポジレジストをiまたはg線に感度を持たせることができる。好適な分光増感剤としては、具体的にはベンゾフェノン、p,p'ーテトラメチルジアミノベンゾフェノン、p,p'ーテトラエチルエチルアミノベンゾフェノン、2ークロロチオキサントン、アントロン、9ーエト

キシアントラセン、アントラセン、ピレン、ペリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ベンゾフラビン、セトフラビンーT、9,10ージフェニルアントラセン、9ーフルオレノン、アセトフェノン、フェナントレン、2ーニトロフルオレン、5ーニトロアセナフテン、ベンゾキノン、2ークロロー4ーニトロアニリン、Nーアセチルーpーニトロアニリン、pーニトロアニリン、、Nーアセチルー4ーニトロー1ーナフチルアミン、ピクラミド、アントラキノン、2ーエチルアントラキノン、2ーtertーブチルアントラキノン1,2ーベンズアンスラキノン、3ーメチルー1,3ージアザー1,9ーベンズアンスロン、ジベンザルアセトン、1,2ーナフトキノン、3,3'ーカルボニルービス(5,7ージメトキシカルボニルクマリン)及びコロネン等であるがこれらに限定されるものではない。

【0160】現像液に対する溶解性を促進させるフェノール性OH基を2個以上有する化合物としては、ポリヒドロキシ化合物が挙げられ、好ましくはポリヒドロキシ化合物には、フェノール類、レゾルシン、フロログルシン、フロログルシド、2, 3, 4-トリヒドロキシベンゾフェノン、2, 3, 4-トリヒドロキシベンゾフェノン、 α , α ', α ''-トリス(4-ヒドロキシフェニル)-1, 3, 5-トリイソプロピルベンゼン、トリス(4-ヒドロキシフェニル)メタン、トリス(4-ヒドロキシフェニル)エタン、1, 1'-ビス(4-ヒドロキシフェニル)シクロへキサンがある。

【0161】本発明の化学増幅型ポジレジスト組成物 は、上記各成分を溶解する溶媒に溶かして支持体上に塗 布するものであり、使用することのできる溶媒として は、エチレンジクロライド、シクロヘキサノン、シクロ ペンタノン、2-ヘプタノン、 $\gamma-$ ブチロラクトン、メ チルエチルケトン、エチレングリコールモノメチルエー テル、エチレングリコールモノエチルエーテル、2-メ トキシエチルアセテート、エチレングリコールモノエチ ルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチ ルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテル アセテート、トルエン、酢酸エチル、乳酸メチル、乳酸 エチル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロピ オン酸エチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、 ピルビン酸プロピル、N,N-ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホキシド、N-メチルピロリドン、テトラ ヒドロフラン等が好ましく、これらの溶媒を単独あるい は混合して使用する。

【 0 1 6 2 】上記化学増幅型ポジレジスト組成物は精密 集積回路素子の製造に使用されるような基板(例:シリ コン/二酸化シリコン被覆)上にスピナー、コーター等 の適当な塗布方法により塗布後、所定のマスクを通して 露光し、ベークを行い現像することにより良好なレジス トパターンを得ることができる。

【0163】本発明の化学増幅型ポジレジスト組成物の

現像液としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カ リウム、炭酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウム、リン酸ナ トリウム、メタケイ酸ナトリウム、アンモニア水等の無 機アルカリ類、エチルアミン、n-プロピルアミン等の 第1アミン類、ジエチルアミン、ジーn-ブチルアミン 等の第2アミン類、トリエチルアミン、メチルジエチル アミン等の第3アミン類、ジメチルエタノールアミン、 トリエタノールアミン等のアルコールアミン類、ホルム アミドやアセトアミド等のアミド類、テトラメチルアン モニウムヒドロキシド、トリメチル (2-ヒドロキシエ チル) アンモニウムヒドロキシド、テトラエチルアンモ ニウムヒドロキシド、トリブチルメチルアンモニウムヒ ドロキシド、テトラエタノールアンモニウムヒドロキシ ド、メチルトリエタノールアンモニウムヒドロキシド、 ベンジルメチルジエタノールアンモニウムヒドロキシ ド、ベンジルジメチルエタノールアンモニウムヒドロキ シド、ベンジルトリエタノールアンモニウムヒドロキシ ド、テトラプロピルアンモニウムヒドロキシド、テトラ ブチルアンモニウムヒドロキシド等の第4級アンモニウ ム塩、ピロール、ピペリジン等の環状アミン等のアルカ リ類の水溶液等がある。

[0164]

【実施例】以下、本発明によって更に具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

「合成例 I-1 ビニルエーテルの合成] p-シクロへキシルフェノール83.1g(0.5モル)を300m1のトルエンに溶解し、次いで2-クロロエチルビニルエーテル150gを加え、さらに水酸化ナトリウム25g、テトラブチルアンモニウムブロミド5g、トリエチルアミン60gを加えて、120℃にて5時間加熱攪拌した。反応液を水洗し、減圧留去にて過剰のクロロレチルビニルエーテルとトルエンを除去した。得られたオイル分から、減圧蒸留により、目的物である<math>p-シクロへキシルフェノキシエチルビニルエーテル(X-1)を得た。

〔合成例 I-2、3、4、5、6、7、8、9、10、11〕 合成例 I-1 と同様にして、以下に示すビニルエーテルX-2, X-3, X-4, X-5, X-6, X-7, X-8, X-9, X-10, X-11 をそれぞれ得た。

【0165】 【化78】

【0166】 【化79】

$$\sim$$
 0 \sim 0

【0167】〔合成例II-1〕p-アセトキシスチレン 32.4g(0.2モル)を酢酸ブチル120m1に溶 解し、窒素気流および攪拌下、80℃にてアゾビスイソ ブチロニトリル (AIBN) O. 033gを2. 5時間 置きに3回添加し、最後に更に5時間攪拌を続けること により、重合反応を行った。反応液をヘキサン1200 m1に投入し、白色の樹脂を析出させた。得られた樹脂 を乾燥後、メタノール150m1に溶解した。これに水 酸化ナトリウム7.7g(0.19モル)/水50m1 の水溶液を添加し、3時間加熱還流することにより加水 分解させた。その後、水200m1を加えて希釈し、塩 酸にて中和し白色の樹脂を析出させた。この樹脂を沪別 し、水洗・乾燥させた。更にテトラヒドロフラン200 m1に溶解し、5Lの超純水中に激しく攪拌しながら滴 下、再沈を行った。この再沈操作を3回繰り返した。得 られた樹脂を真空乾燥器中で120℃、12時間乾燥 し、ポリ(p-ヒドロキシスチレン)アルカリ可溶性樹 脂R-1を得た。得られた樹脂の重量平均分子量は15 000であった。

【0168】〔合成例II-2〕常法に基づいて脱水、蒸留精製したp-tert-ブトキシスチレンモノマー35.25g(0.2モル)およびスチレンモノマー5.21g(0.05モル)をテトラヒドロフラン100m1に溶解した。窒素気流および攪拌下、80℃にてアゾビスイソブチロニトリル(AIBN)0.033gを2.5時間置きに3回添加し、最後に更に5時間攪拌を続けることにより、重合反応を行った。反応液をヘキサン1200m1に投入し、白色の樹脂を析出させた。得られた樹脂を乾燥後、テトラヒドロフラン150m1に溶解した。これに4N塩酸を添加し、6時間加熱還流す

ることにより加水分解させた後、5Lの超純水に再沈 し、この樹脂を沪別し、水洗・乾燥させた。更にテトラ ヒドロフラン200m1に溶解し、5Lの超純水中に激 しく攪拌しながら滴下、再沈を行った。この再沈操作を 3回繰り返した。得られた樹脂を真空乾燥器中で120 ℃、12時間乾燥し、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/ スチレン)共重合体アルカリ可溶性樹脂R-2を得た。 得られた樹脂の重量平均分子量は12000であった。 【0169】〔合成例II-3〕p-アセトキシスチレン 32.4g(0.2モル) およびメタクリル酸メチル 7.01g(0.07モル)を酢酸ブチル120m1に 溶解し、窒素気流および攪拌下、80℃にてアゾビスイ ソブチロニトリル (AIBN) O. 033gを2.5時 間置きに3回添加し、最後に更に5時間攪拌を続けるこ とにより、重合反応を行った。反応液をヘキサン120 0m1に投入し、白色の樹脂を析出させた。得られた樹 脂を乾燥後、メタノール200m1に溶解した。これに 水酸化ナトリウム7.7g(0.19モル)/水50m 1の水溶液を添加し、1時間加熱還流することにより加 水分解させた。その後、水200m1を加えて希釈し、 塩酸にて中和し白色の樹脂を析出させた。この樹脂を沪 別し、水洗・乾燥させた。更にテトラヒドロフラン20 0m1に溶解し、5Lの超純水中に激しく攪拌しながら 滴下、再沈を行った。この再沈操作を3回繰り返した。 得られた樹脂を真空乾燥器中で120℃、12時間乾燥 し、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/メタクリル酸メチ ル) 共重合体アルカリ可溶性樹脂R-3を得た。得られ た樹脂の重量平均分子量は10000であった。

【0170】〔合成例II-4〕日本曹達株式会社製、ポリ(p-ヒドロキシスチレン)(VP8000)をアルカリ可溶性樹脂R-4とした。重量平均分子量は9800であった。

【0171】〔合成例II-5〕pービニルフェノール84.1g、tーブチルアクリレート38.5gをジオキサン150gに溶解し、1時間窒素気流を導入した。2,2'ーアゾビスイソ酪酸ジメチル6.91gを添加し、窒素気流下混合液を75℃に加熱し12時間重合を行った。重合終了後、反応液を室温まで冷却し、アセトン150gを添加して希釈後大量のヘキサン中に滴下し、固体のポリマーを得た。アセトン希釈と、ヘキサンへの投入を3回繰り返し、残存モノマーを除去した。得られたポリマーを、60℃で減圧乾燥し、ポリマーR-5を得た。NMRによる分析の結果、pービニルフェノール:tーブチルアクリレートの組成比率は68:32であった。重量平均分子量は12,000、分散度(MW/Mn)は2.6であった。

【0172】〔溶解阻止剤化合物の合成例〕 α , α , α "ートリス(4ーヒドロキシフェニル)ー1, 3, 5ートリイソプロピルベンゼン20gをTHFに400m1に溶解した。この容器に窒素雰囲気下でビニルエーテ

ル(X-10)30g、触媒量のp-トルエンスルホン酸を加え、室温にて3時間攪拌した。酢酸エチルにて抽出、水洗を行い、得られた生成物を精製、乾燥させ、化合物例(31)(Rは全てフェノキシアセタール基)を得た(C-0)。下記表1に示すアセタール化合物はす

べて本方法にしたがって合成され、各置換基の化合物を 得た。

[0173]

【表1】

低分子溶解阻止化合物	使用したビニルエーテル	骨格化合物
C-1	X-10	(60)
C -2	X-1	(60)
C -3	X-3	(60)
C-4	X-10	(18)
C-5	X-1	(18)
C-6	X-3	(18)

[0174]

〔合成例III-1〕

合成例II-4で得られたアルカリ可溶性樹脂R-4 テトラヒドロフラン 20g 80m1

合成例 I - 1 で得られたビニルエーテルX-1

6.50g

をフラスコ中で混合し、

p ートルエンスルホン酸

 $10 \, \mathrm{mg}$

を添加して、室温下18時間撹拌した。反応液を、超純水5L中に激しく撹拌しながら滴下、再沈を行った。得られた樹脂を真空乾燥器中で70℃下、12時間乾燥し、本発明に係わる置換基を有するアルカリ可溶性樹脂B-1を得た。

示したアルカリ可溶性樹脂とビニルエーテルを用い、合成例III-1と同様にして本発明に係わる置換基を有するアルカリ可溶性樹脂B-2~B-10を得た。

[0176]

【表2】

【0175】 [合成例III-2~III-10] 下記表2に

樹脂	使用したビニルエーテル	幹ポリマー
B-1	X-1	R-4
B-2	X-2	R-4
В-3	X-3	R-4
B-4	X-4	R-4
B-5	X-5	R-4
B-6	X-6	R-4
B-7	X-7	R-4
B-8	X-8	R-4
B-9	X-9	R-4
B-10	X-10	R-4

【 0177】 [合成例IV $-1\sim$ IV-4] 下記表3に示したアルカリ可溶性樹脂と、下記式で示されるエチルビニルエーテル (Y-1)、イソブチルビニルエーテル (Y-1)

-2)を用い、樹脂G-1、G-2を得た。

[0178]

【表3】

樹脂	使用したビニルエーテル	幹ポリマー
G-1	Y-1	R-1
G-2	Y-2	R-1

【0179】(実施例1~16、比較例1~2)

〔感光性組成物の調製と評価〕下記表4に示す各素材を PGMEA(プロピレングリコールモノエチルエーテル アセテート)8gに溶解し、0.2μmのフィルターで 沪過してレジスト溶液を作成した。このレジスト溶液 を、スピンコーターを利用して、シリコンウエハー上に 塗布し、130°C、60秒間真空吸着型のホットプレートで乾燥して、膜厚 0.8μ mのレジスト膜を得た。

[0180]

【表4】

	樹脂	樹脂の量	光酸発生剤	光酸発生	有機塩基	有機塩基	溶解阻止	その量
		(g)		剤の量(g)		の量(g)	化合物	(g)
実施例 1	R-4	1.5	D-1	0.05	E-2	0.001	C-1	0.4
実施例 2	R -4	1.5	D-1	0.05	E-2	0.001	C -2	0.4
実施例 3	R -4	1.5	D-1	0.05	E-2	0.001	C -3	0.4
実施例 4	R -4	1.5	D-1	0.05	E-2	0.001	C -4	0.4
実施例 5	R -4	1.5	D -1	0.05	E-3	0.001	C -5	0.4
実施例 6	R-4	1.5	D-1	0.05	E-2	0.001	C -6	0.4
実施例 7	G-1	1.5	D-1	0.05	E-2	0.001	C-2	0.4
実施例 8	G-1	1.5	D-1	0.05	E-2_	0.001	C-5	0.4
実施例 9	G-2	1.5	D-1	0.05	E-3	0.001	C-1	0.4
実施例 10	G-2	1.5	D-1	0.05	E-2	0.001	C-3	0.4
実施例 11	B1_	1.5	D-3	0.05	E-1	0.001	C-2	0.4
実施例 12	B-10	1.5	D-3	0.05	E-2	0.001	C-0	0.4
実施例 13	R-2	1.5	D-1	0.05	E-2	0.001	C-3	0.4
実施例 14	R-3	1.5	D-3	0.05	E-1_	0.001	C-2	0.4
実施例 15	R-5	1.5	D-1	0.05	E-3	0.001	C-1	0.4
実施例 16	R-5	1.5	D-2	0.05	E-2	0.001	C-2	0.4
比較例1	B-10	2.0	D-1	0.05	E-2	0.001		_
比較例 2	G-1	2.0	D-2	0.05	E-1	0.001		_

【0181】また、実施例に用いた各光酸発生剤および 有機塩基化合物を以下に示す。

[0182]

【化80】

$$\left\langle \bigcirc \right\rangle_{3}^{\oplus} \stackrel{\otimes}{\mathbf{S}} \qquad \left\langle \bigcirc \right\rangle_{SO_{3}^{\ominus}}^{C_{12}H_{25}} \qquad \text{(D-1)}$$

$$\left\langle \bigcirc \right\rangle \right)_{3} \stackrel{\oplus}{\text{SCF}}_{3} \text{SO}_{3}^{\circ} \tag{D-2}$$

$$CH_3$$
 $C \longrightarrow SO_2SO_2 \longrightarrow (D-3)$

$$CH_3$$
 $C \longrightarrow N$ (E-1)

$$N$$
(E-2)

$$\begin{array}{c|c}
 & H \\
 & N \\
 & N \\
 & N \\
 & N \\
 & (E-3)
\end{array}$$

【0183】このレジスト膜に、248nmKrFエキシマレーザーステッパー(NA=0.45)を用いて露光を行った。露光後100℃ホットプレートで60秒間加熱を行い、直ちに0.26Nテトラメチルアンモニウムハイドロオキサイド(TMAH)水溶液で60秒間浸漬し、30秒間水でリンスして乾燥した。このようにして得られたシリコンウェハー上のパターンを走査型電子顕微鏡で観察し、レジストの性能を評価した。その結果を表5に示す。感度は、0.30μmのラインアンドスペースのマスクパターンを再現する露光量で示した。解像力は、0.30μmのラインアンドスペースのマスクパターンを再現する露光量における限界解像力を表す。耐熱性は、パターンを形成させて熱をかけ、そのパターンが熱により溶融をはじめる直前の温度で示した。

【0184】 【表5】

	感度	解像力	耐熱性
	(mj/cm ²)	(μm)	(°C)
実施例1	22	0.24	130
実施例2	23	0.25	140
実施例3	21	0.26	135
実施例4	22	0.25	135
実施例5	23	0.25	140
実施例 6	20	0.26	135
実施例7	19	0.24	135
実施例8	21	0.25	140
実施例 9	22	0.25	140
実施例 10	20	0.25	140
実施例 11	20	0.26	135
実施例 12	22	0.25	140
実施例 13	21	0.25	145
実施例 14	22	0.25	140
実施例 15	24	0.26	140
実施例 16	23	0.25	145
比較例1	28	0.28	105
比較例2	30	0.29	110

【0185】表5の結果から明らかなように、本発明に係る各実施例のポジ型フォトレジスト組成物は、それぞれ満足すべき結果を得たが、各比較例のフォトレジスト組成物は、特に耐熱性について不満足なものであった。 【0186】 【発明の効果】本発明によれば、パターンプロファイルの形状が優れ、特に耐熱性に優れ、高感度で高解像力を有し、且つ定在波の発生のない、優れた化学増幅型ポジ型フォトレジスト組成物が提供される。